PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-191975

(43)Date of publication of application: 28.07.1998

(51)Int.CI.

C12N 15/09 // A01K 67/027 C12N 5/10

(21)Application number: 09-006550

(71)Applicant: NORIN SUISANSYO CHIKUSAN

SHIKENJO

HIROSHIMA UNIV

(22)Date of filing:

17.01.1997

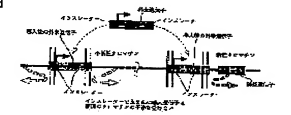
(72)Inventor: YASUE HIROSHI

SHIMADA HIROSHI AKASAKA KOUJI

(54) TRANSDUCTION OF EXOGENOTE INTO CULTURED CELL OR FERTILIZED EGG

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method or transducing a gene in order to prepare a transgenic organism, capable of making the transduced gene correctly function and fit for the purpose. SOLUTION: This method for transducing an exogenote comprises sandwiching the exogenote to be transferred between insulators and transducing the exogenote in a state of an ensured independent environment so that the transduced exogenote may not be interfered with surrounding genes into a chromosomal DNA when transducing the exogenote into a cultured cell or a fertilized egg. The stable and normal expression of the transduced exogenote on a chromosomal DNA in the cultured cell or the fertilized egg is assured independently of the inserting position on the chromosome by cutting off the interference from the surrounding genes. Thereby, a contribution to a rise in efficiency of preparing a transgenic organism can be made by the method.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

20.01.1997

[Date of sending the examiner's decision of

12.10.1999

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3240370

[Date of registration]

19.10.2001

[Number of appeal against examiner's decision 11-17907 of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's 08.11.1999 decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-191975

(43)公開日 平成10年(1998) 7月28日

(51) Int.Cl.6		識別記号	FΙ		
C 1 2 N	15/09		C12N	15/00	Α
# A01K	67/027		A01K	67/027	
C 1 2 N	5/10		C12N	5/00	В

審査請求 有 請求項の数5 OL (全 4 頁)

(21)出願番号

特願平9-6550

(22)出題日

平成9年(1997)1月17日

特許法第30条第1項適用申請有り 平成8年8月23日発 行の科学新聞に掲載 (71)出頭人 390026169

農林水産省畜産試験場長 茨城県稲敷郡茎崎町池の台2

(71)出願人 597007248

広島大学長 広島県東広島市鏡山一丁目3番2号

(72)発明者 安江 博

茨城県つくば市竹園 3-34-762-1

(72)発明者 嶋田 拓

広島県広島市東区牛田南2-1-31

(72)発明者 赤坂 甲治

広島県東広島市八本松南4-20-26

(74)代理人 弁理士 小橋 信淳

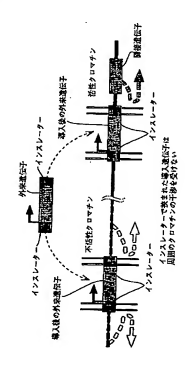
(54) 【発明の名称】 培養細胞または受精卵に外来遺伝子を導入する方法

(57)【要約】

【課題】 導入された外来遺伝子が正しく機能し目的に 合致したトランスジェニック生物を作成するための遺伝 子導入方法を提供する。

【解決手段】 外来遺伝子の導入方法であって、培養細胞または受精卵に外来遺伝子を導入する際に、導入後の外来遺伝子が周囲の遺伝子からの干渉を受けないように、導入しようとする外来遺伝子を、インスレーターで挟み独立した環境を確保した状態で染色体DNAに導入する。

【効果】 このように周囲遺伝子のからの干渉を遮断することで、導入された遺伝子は染色体上の挿入位置に依存せず、導入後の外来遺伝子が培養細胞または受精卵内の染色体 DNA上で安定的に正常発現することが保証されるにようになり、トランスジェニック生物作成の効率化に寄与できる。



SEST AVAILABLE COPY

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 培養細胞または受精卵に外来遺伝子を導入する際に、導入後の外来遺伝子が周囲の遺伝子からの干渉を受けないように、導入しようとする外来遺伝子を、インスレーターで挟み独立した環境を確保した状態で染色体DNAに導入することを特徴とする外来遺伝子の導入方法。

【請求項2】 上記インスレーターは、ウニ・アリールスルファターゼ(Ars)遺伝子の上流に存在するものであることを特徴とする請求項1記載の外来遺伝子の導 10人方法。

【請求項3】 上記インスレーターは、ウニ・アリールスルファターゼ(Ars)遺伝子の上流-2686bp~-2115bpに存在するインスレーター・フラグメントであることを特徴とする請求項2記載の外来遺伝子の導入方法。

【請求項4】 上記インスレーター・フラグメントは、 導入しようとする外来遺伝子を挟むようにプラスミドに 配置されることを特徴とする請求項3記載の外来遺伝子 の導入方法。

【請求項5】 上記インスレーター・フラグメントは、アリールスルファターゼ遺伝子のエンハンサーとプロモーターとの間に挿入されると、アリールスルファターゼ遺伝子のエンハンサーの活性を完全に遮断できるものであるととを特徴とする請求項3記載の外来遺伝子の導入方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、生物研究分野、医学研究分野、畜産研究分野、水産研究分野における外来遺伝 30子の導入技術に関し、詳しくは、これらの分野において培養細胞または受精卵に外来遺伝子を導入する方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】近年、外来遺伝子の導入技術が発展する につれて、新たに有用な形質を付加させた生物品種の創 出が可能となり、トランスジェニック生物作成として画 期的な研究成果があがりつつある。

【0003】なお、外来遺伝子の導入技術としては、リン酸カルシュウム法、エレクトロポレーション法、リポ 40フェクション法、顕微注入法、ウイルスベクター法などにより、プラスミドベクターにクローニングされた外来遺伝子を培養細胞または受精卵に導入する操作が行われている。

【0004】また、外来遺伝子の導入技術としては、パーティクルガン(空気銃のような装置)を用いた遺伝子導入法も知られている。従来、パーティクルガンによる遺伝子導入法は、主として細胞壁を持つ植物細胞に適用され、外来遺伝子の導入が可能となったことで植物の種類を飛躍的に増大させてきた。さらに最近では、パーテ

ィクルガンを用いて動物卵に外来遺伝子を導入する方法 も提案されている。

【0005】パーティクルガンを用いて動物卵に外来遺伝子を導入する方法は、例えば、ウニ卵に外来遺伝子を導入するときに利用されており、また他の無脊椎動物卵に外来遺伝子を導入するときにも利用されている。そして、多少の改良により堅い卵殻を持つ魚卵にも遺伝子を導入することが可能であり、多数の卵を同時に処理できる点で魚介類の品種改良への道が開かれると考えられている。

【0006】なお、パーティクルガンを用いて動物卵に外来遺伝子を導入する方法では、具体的には、遺伝子(DNA)を沈着させた金やタングステンなどの微粒子をガス圧で加速し、培養細胞または受精卵に打ち込むようにしている。とのように外来遺伝子を動物卵に導入した後、導入後の遺伝子がブリズム胚でも認められており、金属粒子は何らかの機構で胚から取り除くととが可能となっている。

[0007]

20 【発明が解決しようとする課題】ところが、上述した複数種の遺伝子導入方法を用いた場合には何れも、外来遺伝子が導入される染色体DNA上の位置は、現在の技術ではコントロールできない。従って、培養細胞または受精卵内において、導入後の外来遺伝子が周囲(隣接)の遺伝子の環境にさらされることになり、正常に発現しない場合が多い。

【0008】つまり、図2に示すように、外来遺伝子が不活性クロマチンDNA上に導入された場合は、該外来遺伝子が不活性になってしまう。一方、外来遺伝子が活性クロマチンDNA上に導入された場合は、強力なエンハンサーの支配を受けるので、外来遺伝子の過剰発現や、時期特異的、組織特異的な遺伝子の発現がコントロール不能という問題が生じてくる。

【0009】上述したことから、さらに図2に示すように、外来遺伝子が不活性クロマチンDNA上に導入された場合は、トランスジェニック生物の作成効率が著しく低くなっている。一方、外来遺伝子が活性クロマチンDNA上に導入された場合は、導入後の遺伝子がコントロール不能の遺伝子として発現してしまう。結局、所要の目的に合致したトランスジェニック生物を作成することが難しくなる。

【0010】要するに、上述した複数種の遺伝子導入方法では何れも、導入された外来遺伝子が正しく機能するトランスジェニック生物があまり期待できず、期待できるとしても、色々な複雑な操作が必要となってくるので、トランスジェニック生物の作成に多大な労力と時間を必要とする。

遺伝子導入伝は、主として細胞壁を持つ植物細胞に適用 【0011】本発明は、上述した問題点を解消するためされ、外来遺伝子の導入が可能となったことで植物の種 になされたものであり、導入された外来遺伝子が正しく類を飛躍的に増大させてきた。さらに最近では、パーテ 50 機能し目的に合致したトランスジェニック生物を作成す

るための遺伝子導入方法を提供しようとしている。 [0012]

【課題を解決するための手段】上記の目的を達成するた めに本発明は、外来遺伝子の導入方法であって、培養細 胞または受精卵に外来遺伝子を導入する際に、導入後の 外来遺伝子が周囲の遺伝子からの干渉を受けないよう に、導入しようとする外来遺伝子を、インスレーターで 挟み独立した環境を確保した状態で染色体DNAに導入 することを特徴とするものである。

【0013】上記インスレーターは、ウニ・アリールス 10 ルファターゼ (Ars) 遺伝子の上流に存在し、詳しく はウニ・アリールスルファターゼ (Ars) 遺伝子の上 流-2686bp~-2115bpに存在するインスレ ーター・フラグメントである。

【0014】また、培養細胞または受精卵に外来遺伝子 を導入するときに、上記インスレーター・フラグメント は、導入しようとする外来遺伝子を挟むようにプラスミ ドに配置される。

【0015】さらに、上記インスレーター・フラグメン トは、アリールスルファターゼ遺伝子のエンハンサーと 20 プロモーターとの間に挿入されると、アリールスルファ ターゼ遺伝子のエンハンサーの活性を完全に遮断できる ものである。

【0016】なお、本発明の方法による遺伝子導入時の 操作も、従来のパーティクルガンによる遺伝子導入法を 使用することが可能である。すなわち、外来遺伝子(D NA)を沈着させた金の微粒子をガス圧で加速して培養 細胞または受精卵に打ち込む方法を利用できる。

[0017]

【作用】上記した本発明の方法によれば、図1に示すよ 30 うに、培養細胞または受精卵に外来遺伝子を導入する際 にして、導入後の外来遺伝子が周囲の遺伝子からの干渉 を受けないように、導入しようとする遺伝子を、インス レーターで挟み独立した環境を確保した状態で染色体D NAに導入することから、導入後の外来遺伝子は、導入 先の培養細胞または受精卵内で隣接遺伝子からの干渉を 受けずに済むようになっている。

【0018】すなわち、図1に示すように、外来遺伝子 が不活性クロマチンDNA上に導入された場合は、該外 来遺伝子を挟むように位置している両側のインスレータ 40 ーにより、不活性クロマチンDNAからの影響を遮断す ることができ、導入後の外来遺伝子が不活性になること が避けられる。一方、外来遺伝子が活性クロマチンDN A上に導入された場合は、該外来遺伝子を挟むように位 置している両側のインスレーターにより、強力なエンハ ンサーの支配を遮断することができるので、外来遺伝子 の過剰発現や、異常な時期特異的、組織特異的な遺伝子 の発現が回避できるようになる。

【0019】とのように隣接遺伝子からの干渉を遮断す ることで、導入された遺伝子は染色体上の挿入位置に依 50 【0024】導入後の外来遺伝子の正常発現性に対する

存せず、導入後の外来遺伝子が培養細胞または受精卵内 の染色体DNA上で安定的に正常発現することが保証さ れるようになり、トランスジェニック生物作成の効率化 に寄与できる。

[0020]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに詳しく説 明する。なお、以下の実施例では、バフンウニ・アリー ルスルファターゼ (Ars) 遺伝子の上流-2686b p~-2115bpに存在するインスレーター・フラグ メントを用いる。すなわち、導入される外来遺伝子を挟 むように上記インスレーター・フラグメントをプラスミ ド上に配置することで、受精卵に導入された外来遺伝子 が周囲の隣接遺伝子からの影響を受けなくて済むという 原理を利用している。なお、実際の遺伝子導入操作で は、導入される外来遺伝子(DNA)とインスレーター ・フラグメントとを同じ制限酵素末端を持つように直鎖 化し、混ぜて受精卵に導入するだけて、インスレーター の機能が充分に発揮できるようになっている。

【0021】受精卵の作成

日本近海で取れたバフンウニの卵を海水中で受精させ、 そして受精卵を2回にわたって海水で洗った。その後、 受精卵の胚体積0.15m1を取り、シャーレの中に敷 いた瀘紙上に均一になるように散布した。このようにし て、受精後のウニ卵は、遮紙の繊維に挟まれて固定され tc.

【0022】遺伝子(DNA)を沈着した金粒子の作成 上記の受精卵に導入される遺伝子(DNA)に対し、制 限酵素を用いることで、ある制限酵素末端を持つように 直鎖化し、そして、重量比で8倍量の同じ制限酵素で完 全消化したパフンウニ染色体DNAと、同じ制限酵素末 端を持つように直鎖化したインスレーター・フラグメン トと混合させて、1mlあたり0.5mgのDNAを含 む溶液を調製した。そして、2.5mgの乾燥金粒子 (直径約1 µm、100%のエタノール中で音波洗浄し たもの)を上記のDNA溶液20μ1に懸濁し、12μ **IのPEG溶液(ポリエチレングリコールを20重量%** の濃度になるように2.5MNaC1に溶かし、オート クレーブで滅菌処理したもの)を添加して20分間氷冷 した。これによって、DNAが金粒子に沈着した。その 後、軽く遠心分離して上清を取り除いてから、遺伝子 (DNA)を沈着させた金粒子を得た。このように遺伝 子(DNA)を沈着した金粒子は、ボルテックスミキサ ーを用いて62.5μ1の100%エタノールに懸濁す ることで更に処理された。

【0023】受精卵への遺伝子導入

DNAを沈着した金粒子0.8mgをプロジェクタイル に載せてパーティクルガンにセットし、0. 1気圧程度 の減圧下で初速度350m/sで発射し、濾紙上に固定 した受精卵に撃ち込んだ。

評価

上記インスレーター・フラグメントを用いることによって、受精卵に導入された外来遺伝子が周囲の隣接遺伝子からの影響を受けなくて済むということが、クロラムフェニコールアセチル基遺伝酵素(chloramphenicol acetyltransferase,以下CATと称す)および発光生物(例えばホタル)由来のルシフェラーゼ(luciferase,以下lucと称す)という2種類のレポーター遺伝子(reportergene)を使用することによって確認されている。

【0025】 ことでCATと Tucは、テスト用の遺伝子として用いられており、それぞれウニのヒストンH1遺伝子、アリールスルファターゼ遺伝子のプロモーターの下流側に連結され、その融合遺伝子の産物の活性を測定することにより、導入された外来遺伝子が正常に発現していることを確認できた。

[0026]

【発明の効果】上記した本発明の方法によれば、インス米

*レーターで挟まれた外来遺伝子は、培養細胞または受精 卵内に導入された後、周囲遺伝子の影響を受けないた め、導入された遺伝子は染色体上の挿入位置に依存せ ず、安定的な発現が保証される。従って、本発明の方法 は、トランスジェニック生物作成の効率化に寄与でき る。

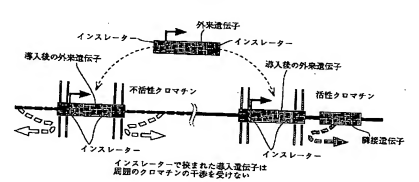
【0027】トランスジェニック生物作成の効率化により、基礎研究では種々の遺伝子の機能解析、細胞分化の分子的メカニズム、発ガン機構の遺伝子レベルでの研究 10 が促進されると共に、応用研究では遺伝子治療、遺伝子導入による品種改良が促進される。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明方法におけるメカニズムを説明する原理 図である。

【図2】従来方法におけるメカニズムを説明する原理図である。

【図1】



【図2】

導入された外来遺伝子の発現は 周囲のクロマチンの影響を受ける

